Document **AM7** Appl. No. 08/479,038

⑪ 特許出願公開

⑩日本国特許庁(JP)

四公開特許公報(A)

昭63-115564

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和63年(1988)5月20日

A 61 L 15/03

6779-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

◎発明の名称 創傷被覆材

②特 願 昭61-260138

愛出 願 昭61(1986)10月31日

母発明者 黄金井 康巳 神奈川県厚木市七沢769

砂発 明 者 依 田 隆 一 郎 神奈川県横浜市戸塚区長倉町5-21

①出 願 人 日本ゼオン株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

明 細 售

1. 発明の名称

創傷被預材

- 2. 特許請求の範囲
- 1. ポリアミノ酸からなる微孔性膜の少なくとも一方の面に生体観和性材料を含浸又は積層させて形成したことを特徴とする創傷被理材。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は火傷、外傷あるいは創傷等の治療を目的とした被覆材に関し、特に創傷面との初期密着を促進し、被覆材と創傷面の間に添出液の貯留を阻止し治療促進効果を奏する創傷被覆材に関する。(従来の技術)

従来より火傷、外傷或は創傷などによる広範囲の皮膚欠損傷の治療に使用する種々の被覆材が開発されて来ているが、これらの被覆材を大別すると次の3つに分類される。すなわち、

(1) 同種分層皮膚片、異種皮膚片、ヒト羊膜などの組織片、

- (2) コラーゲン膜(不織布)、フィブリン膜などの再構成生体材料、
- (3) シリコーン膜とナイロン編物の二層構造体に代表される合成高分子材料である。

(発明が解決しようとする問題点)

しかしながら、(I)の組織片は不感蒸泄の制御と 体液の溺出の防止については優れているが免疫学 的には拒絶反応が強く、短期間の被覆しかできず、 また(2)の再構成生体材料としては安定供給可能な コラーゲンが主として使用されているが、これは 酵素処理により抗原性を低減できても生体内では 分解吸収が早いために長時間の被履には強つす、 さらに(3)の合成高分子材料は生体内では非分解吸 収性であるため、抗原性が低く安定供給でき 収性であるが、生体との親和性が一般に低いと いう欠点を有する。

本発明は、これらの皮膚欠損治原用被覆材の欠点を改良すべく、組織観和性の優れたポリアミノ 酸を微孔性膜とすることによって創傷面からの後 出液の吸収と組織の侵入を可能とし、また、生体

BEST AVAILABLE COPY

観和性材料を積層等することによって初期生体密 着を促進し、被覆材と創傷面の間に前記漆出液の 貯留を阻止し、治療促進効果を奏するようにした ものである。

(問題点を解決するための手段)

すなわち、本発明の要旨は、ポリアミノ酸からなる微孔性膜の少なくとも一方の面に生体観和性 材料を含浸又は積層させて形成した創傷被覆材に 係る。

本発明で使用されるポリアミノ酸としては、組織観和性の優れた例えばポリ(r ーベンジルーレーグルタメート)、ポリ(レーロイシン)、コポリ(レーリジンーレーロイシン)、コポリ(レーリジンーレーグルタミン酸)等のポリーメーアミノ酸が好適に用いられる。

このポリアミノ酸の微孔性膜とは孔径20μm~500μmの空孔を連続気泡で有する厚さ1~10mm程度のスポンジ状構造体のものをいい、空孔は創傷面側より他方側にかけて径を減少するようにし、かつ膜表面部は均一膜構造を呈するよう

結乾燥して得た生体観和性材料からなる膜の表面に前記ポリアミノ酸溶液を注入し、前記方法でポリアミノ酸の微孔性膜を積層し形成してもよい。また、各々膜状に形成し、融着、接着等によりこれらを積層し形成してもよい。

前記フィブリノーゲンは血液凝固クンパクであり、スロンピンの作用でフィブリンを形成する。フィブリンは、線維芽細胞に対してきわめて優れた接着性と増殖性を示す。それ故、被覆材の創傷面接着層にフィブリノーゲンを含浸又は積層することにより、止血効果を示すと同時に優れた生体密着と創傷治療効果を示す。

一方、前記コラーゲンは線維芽細胞に対して優れた接着性と、増殖性を示す材料であるため、被 履材の創傷面接着層にコラーゲンを含浸又は積層 することにより、生体密着と創傷治療効果を示す。 (実施例)

以下に実施例にもとづき本発明をさらに説明する。

実施例 1.

に形成されることが好ましい。このような形状に することによって、糾傷面からの滲出液の吸収と 組織の侵入を可能にし、他方、外部からの細菌の 侵入を防止することができるのである。

また、本発明で用いられる生体観和性材料としては、フィブリノーゲン、アルブミン、ェーグロブリン、フィブロネクチン等の血清蛋白質や、コラーゲン、ゼラチン、ムコ多糖類等が挙げられる。本発明において、これらの生体観和性材料を積層することにより、初期生体密著を促進し、被覆材と創傷面の間に滲出液の貯留を阻止し、治療を促進する効果を有するのである。

ポリ (L-ロイシン) のベンゼン溶液 (濃度 0.25 g / d) 5 0 m l を 7 0 でに加熱して均一ポ リマー溶液とし、10×15caのアルミ製の容器 内に注入した。後、室温で該ポリマー溶液をゲル 化し、約50cの温風でポリマーゲルの表面を乾 燥した。ベンゼンの蒸発によりゲル内のポリマー 湿度を高めた後、-20℃で凍結し、凍結真空乾 燥により微孔性膜を形成した。このポリ(L-ロ ィシン)の微孔性膜の創傷部接着面に生体観和性 材料としてフィブリノーゲンを用い、以下の方法 で積層した。まず前記微孔性膜をエタノールに 3 0 分間浸漬し、後波菌蒸留水で洗浄し、次いで この含水微孔性膜の創傷部接着面にヒトフィブリ ノーゲン水溶液(濃度1g/4٤)10mgを塗布 し、-20℃で急冷し、凍結乾燥させ、無菌室で 紫外線照射し、本発明に係る創傷被覆材を形成し

本創傷被覆材の評価を、6-8週齢のラットを 用いて行なった。ラット背部の片側に皮膚全層欠 損傷 (3ca×2.5ca) を外科的に作成し、本創傷 被覆材を疑合し、周辺にゲンタシン軟こうを強布 しさらにテレファパットを縫合し、エラスチック パンドで包帯した。

実施例 2.

ポリ (r - ベンジル- L - グルタメート) のジオキサン溶液 (濃度 0.5 g / dl) 5 0 ■ l を 1 0 × 1 5 cm のアルミ製容器に注入し、該ポリマー溶液を-80 ℃に急冷し、凍結真空乾燥によりポリ

した。

実施例 2 及び 3 で作成した 創傷被覆材はそのまま創傷面にあてて使用する。 創傷のうち、後在性 I 度熱傷の治療の場合は表皮形成完了時に被覆は脱離し、他方、深在性 I 度熱傷及び II 度熱傷及 では I 度熱傷 C に 要熱傷 C に 要熱傷 C に 要熱傷 C に 要熱傷 C に を行うが、その際新生組織内に一部 創傷 被 で を 材が残留するが、ポリー α ー アミノ酸、フィブリノーゲン、コラーゲン等であるため組織内で分解吸収される。

(発明の効果)

以上に説明した如く本発明に係る創傷被覆材は 以下の如き特徴を有する。

- ① 空孔サイズを連続的に変化させた特殊構造体膜により水蒸気の透過による不感悪泄のコントロールと外部からの細菌の侵入を遮断する。
- ② 創傷面に接する層を多孔性にすることにより強固な生体密着を可能にし浸出液の貯留を阻止する。
 - ③ 生体との親和性の優れた材料すなわちフィ

(エーペンジルーレーグルタメート)の微孔性限を作成した、この微孔性膜の創傷部接着面に、実施例1と同様にヒトフィブリノーゲン水溶液を整布し、本発明に係る創傷被覆材を形成した。

プリノーゲンやコラーゲンなどを使用することに より創傷治療を促進させる。

特許出願人 日本ゼオン株式会社